PCT





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5 :

A61K 31/415

(11) Numéro de publication internationale:

WO 94/13285

A1

(43) Date de publication internationale:

23 juin 1994 (23.06.94)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR93/01196

(22) Date de dépôt international:

6 décembre 1993 (06.12.93)

(81) Etats désignés: AU, CA, IP, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, DT, CE)

PT. SE).

(30) Données relatives à la priorité:

92/14694

7 décembre 1992 (07.12.92)

FR

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): COLPAERT, Francis [BE/FR]; 33, boulevard Henri-Sizaire, F-81100 Castres (FR). BRILEY, Mike [GB/FR]; "Les Grèzes", La Verdarié, F-81100 Castres (FR). IMBERT, Thierry [FR/FR]; 16, route de Saix, F-81290 Viviers-les-Montagnes (FR).
- (74) Mandataire: AHNER, Francis; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(54) Title: USE OF IDAZOXAN AND DERIVATIVES THEREOF IN PREPARING A DRUG FOR TREATING PARKINSON'S DISEASE AND ITS DEVELOPMENT

(54) Titre: UTILISATION DE L'IDAZOXAN ET SES DERIVES POUR LA PREPARATION D'UN MEDICAMENT DESTINE AU TRAITEMENT DE LA MALADIE DE PARKINSON ET DE SON EVOLUTION

(I)

(57) Abstract

A compound of general formula (I), wherein R is a hydrogen atom, a straight or branched C₁₋₄ alkyl radical or a straight or branched C₁₋₄ alkoxy radical; and therapeutically acceptable salts, a racemic mixture or optically active isomers thereof; is used to prepare a drug for treating Parkinson's disease and its development.

(57) Abrégé

La présente invention concerne l'utilisation d'un composé de formule générale (I) dans laquelle R représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle, linéaire ou ramifié en C₁-C₄, et un radical alcoxy, linéaire ou ramifié en C₁-C₄, et ses sels thérapeutiquement acceptables, son racémique ou ses isomères optiquement actifs, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de la maladie de Parkinson, et de son évolution.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| AT | Autriche | GB | Royaume-Uni | \m | 36 |
|-----|---------------------------|----|-----------------------------------|----|-----------------------|
| | | | • | MR | Mauritanie 🔻 |
| AU | Australic | GE | Géorgie | MW | Maiawi |
| BB | Barbade | GN | Guinée | NE | Niger |
| BE | Belgique | GR | Grèce | NL | Pays-Bas |
| BF | Burkina Faso | ĤU | Hongrie | NO | Norvège |
| BG | Bulgarie . | IB | Irlande | NZ | Nouvelle-Zélande |
| BJ | Béuin | IT | Italie | PL | Pologne |
| BR | Brésil | JP | Japon | PT | Portugal |
| BY | Bélarus | KE | Kenya | RO | Roumanie |
| CA | Canada | KG | Kirghizistan | RU | Fédération de Russie |
| CF | République centrafricaine | KP | République populaire démocratique | SD | Soudan |
| CG | Congo | | de Corée | SE | Suède |
| CH | Suisse | KR | République de Corée | SI | Slovénie |
| CI. | Côte d'Ivoire | KZ | Kazakhstan | SK | Slovaquie |
| CM | Cameroun | LI | Liechtenstein | SN | Sénégal |
| CN | Chine | LK | Sri Lenka | TD | Tched |
| CS | Tchécoslovaquie | LU | Luxembourg | TG | Togo |
| CZ | République tchèque | LV | Lettonic | TJ | Tedjikisten |
| DE | Aliemagne | MC | Monaco | TT | Trinité-et-Tobago |
| DK | Danemark | MD | République de Moldova | UA | Ukraine |
| ES | Espagne | MG | Madagascar | US | Etats-Unis d'Amérique |
| FI | Finlande | ML | Mali | UZ | Ouzh@cisten |
| FR | France | MN | Mongolie | VN | Vict Nam |
| GA | Gahon | | | | |

WO 94/13285 PCT/FR93/01196

"Utilisation de l'idazoxan t ses dérivés pour la pr'paration d'un médicament destiné au traitement de la maladie de Parkinson et de son évolution.

La présente invention concerne l'utilisation de l'idazoxan et ses dérivés, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de la maladie de Parkinson, sa progression sous sa forme idiopathique et son évolution.

La maladie de Parkinson est une maladie dégénérative affectant particulièrement les neurones de la substance noire - pars compacta - et ses projections nigro-striées. Les manifestations symptomatiques sont des troubles moteurs tels que tremblements, rigidité musculaire, hypokinésie. Le diagnostic de la maladie est délicat, seule une analyse histologique pratiquée post-mortem, par la mise en évidence de dégénérescence cellulaire au niveau de la substance noire permet d'affirmer sans ambiguité le diagnostic. Cette dégénérescence donne lieu à un déficit dopaminergique qui s'exprime par ces trois troubles majeurs. Dans l'absence de cette évidence histopathologique, les caractéristiques cliniques déterminent l'appartenance à cette maladie.

Actuellement, le traitement de la maladie de Parkinson se fait entre autre par l'utilisation de substances dopaminergiques, en particulier de la 1-DOPA, associée éventuellement à un inhibiteur de la 1-DOPA décarboxylase comme la carbidopa, pour éviter les effets secondaires périphériques de la 1-DOPA sur le système cardiovasculaire et optimiser ses effects centraux.

Cette thérapeutique compense les trop faibles taux cérébraux endogènes de dopamine et améliore la symptomatologie de la maladie, sans pour cela en soigner la cause. Elle possède des inconvénients majeurs tels que dyskinésies tardives, des effets indésirables d'ordre gastro-intestinaux et cardiovasculaires. Il existe un épuisement de l'effet. Surtout la 1-DOPA n'arrête pas la progression de la maladie, qui s'observe après arrêt du traitement, les symptômes réapparaissant immédiatement. Un besoin thérapeutique s'attachant à la récupération de la dégénérescence neuronale existe.

Il est connu que l'idazoxan, 2-(2-(1,4-benzodioxanyl))-2imidazoline, possède des propriétés antagonistes sur les récepteurs alpha₂ adrénergiques. Ce composé est décrit dans le brevet EP 33655 par sa

5

10

15

20

25

WO 94/13285 PCT/FR93/01196

2

structure chimique, son procédé de synthèse, ses formulations pharmaceutiques et son application thérapeutique en tant que médicament antidépresseur.

D'autres dérivés de l'idazoxan ont également été décrits dans le brevet EP 92328.

L'idazoxan a été étudié en clinique humaine dans le traitement de la dépression à des doses variant de 5 à 40 mg, 3 fois par jour sur 4 semaines et a montré une amélioration significative sur l'échelle de Hamilton contre placebo (Drug of the Future 10, n° 9, 782, (1985)).

Différentes études ont également été menées sur des singes ou des rats pour évaluer l'action de différents composés sur des symptômes analogues à ceux de la maladie de Parkinson, tels que les "symptômes" induits par la réserpine chez le rat (F.C. COLPAERT, Neuropharmacology, 26, 1431, 1987) ou par la neurotoxine MPTP (F.C. COLPAERT et al., Brain Res. Bull, 26, 627, 1991), ou encore les symptômes associés chez l'homme avec une autre maladie extrapyramidale : la paralysie supranucléaire progressive (J. GHIKA et al., Neurology, 41, 986, 1991).

Les composés étudiés ont été choisis parmi différents agonistes de la dopamine, anticholinergiques, agonistes de la 5-HT, de l'histamine et certains agonistes ou antagonistes des récepteurs alpha-adrénergiques, parmi lesquels l'idazoxan.

Toutefois, ces études générales ont porté sur des maladies induites qui, bien que possédant un certain nombre de similitudes au niveau de quelque symptômes, sont différentes et s'en distinguent, notamment la paralysie supranucléaire, du fait qu'elle n'affecte que les neurones intrinsèques du néostratum et que les traitements dopaminergiques (I-DOPA), n'induisent pas d'améliorations.

Or, il a été trouvé d'une manière inattendue, que l'utilisation de l'idazoxan ou l'un de ses dérivés permettait non seulement de traiter la maladie de Parkinson, mais également d'observer une persistance des améliorations obtenues, même après l'arrêt du traitement.

La présente invention concerne donc l'utilisation de l'idazoxan et ses dérivés pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de la maladie de Parkinson, et de son évolution.

30

5

5

3

Par idazoxan et ses dérivés, on entend le composé de formule générale I:

dans laquelle R représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle, linéaire ou ramifié en C_1 - C_4 , et un radical alcoxy, linéaire ou ramifié en C_1 - C_4 ,

et ses sels thérapeutiquement acceptables, son racémique ou ses isomères optiquement actifs.

D'une manière préférentielle, R représente un atome d'hydrogène, un radical méthoxy ou un radical n-propyle.

ETUDE PHARMACOLOGIQUE

Une étude pharmacologique a été menée où 6 groupes de souris ont été constitués :

Groupe A : représente le groupe contrôle de souris non traitées.

- Groupe B: représente le groupe de souris ayant une déficience de l'activité du locus coerulus, après administration du DSP4 (neurotoxine affectant sélectivement le système noradrénergique)
- 30 Groupe C : représente le groupe de souris ayant une dégénérescence de la voie nigro-striée dopaminergique comme il est indiqué par le niveau de dopamine striatale diminué une semaine après

traitement, sans atteinte du locus coeruleus, après administration du MPTP (1-methyl-4-phenyl-1,2,3,6-Tetrahydropyridine), neurotoxine produisant des signes parkinsoniens.

Groupe D : réprésente le groupe modèle de souris pathologiques, après administration à la fois du DSP_L et du MPTP.

Groupe E: Les souris du Groupe D sont ensuite traitées par les composés selon l'invention: 2-(2-(1,4-benzodioxanyl))-2-imidazoline (E1),

2-methoxy-2-(2-(1,4-benzodioxanyl))-2-imidazoline (E2) et
2-n-propyl-2-(2-(1,4-benzodioxanyl))-2-imidazoline (E3).

Groupe F: Les souris du Groupe D sont ensuite traitées par la 1-DOPA + carbidopa (produit de référence antiparkinsonien).

Groupe G: Les souris du Groupe D sont ensuite traitées par l'apomorphine (agoniste dopaminergique).

Les résultats sont donnés dans le Tableau I, ci-après :

20

15

TABLEAU I

| | Groupe expérimental | Taux de NA cortical | Taux de DA striatale |
|----|---------------------|---------------------|----------------------|
| | | | |
| | Α | . - | <u>.</u> . |
| 25 | В | * | - |
| | C | · . | ** |
| | D | * | *** |
| | EI | * . | * |
| | E2 | * | · * |
| 30 | E3 | * | * |
| | F | · * | *** |
| | G | · * | *** |

* à *** niveau de dégénérescence estimé par la diminution des taux de NA cortical et DA striatale

PCT/FR93/01196

Les taux corticaux de noradrenaline et les taux de dopamine striatale sont mesurés après arrêt du traitement. Il est ainsi observé que le traitement par l'idazoxan ou ses dérivés (Groupe E) provoque un ralentissement de la dégénérescence de neurones dopaminergiques, provoquée par le DSP4 et la MPTP, objectivé par le ralentissement de la baisse de la dopamine striatale par rapport à la 1-DOPA (Groupe F) ou l'apomorphine (Groupe G).

Une amélioration particulièrement inattendue est donc observée au niveau du taux de D.A. striatale, par l'emploi de l'idazoxan et ses dérivés selon l'invention, par rapport à la l-DOPA et à l'apomorphine.

L'emploi de l'idazoxan a également été étudié chez le singe écureuil selon un protocole analogue à celui de M. MAVRIDIS et al. Neuroscience 41,507 (1991).

Les résultats comportementaux, biochimiques et histologiques montrent qu'une lésion du système noradrénergique induit une dégénération de la voie nigrostriée après administration du MPTP. L'administration de l'Idazoxan diminue l'effet de la lésion de la voie nigro-striée et améliore l'évolution.

ETUDE GALENIQUE

Les compositions pharmaceutiques sont administrées par voie orale sous forme de gélules ou de comprimés dosés de 1 à 200 mg de principe actif, plus particulièrement de 5, 10, 20 et 40 mg par comprimé, ou par voie intraveineuse sous forme de soluté injectable dosés de 0,1 à 10 mg d'Idazoxan.

ETUDE CLINIQUE

la 1-DOPA.

20 patients ont été sélectionnés répondant aux critères idiopathiques de la maladie de Parkinson et une étude a été menée contre

30

10

15

Les administrations sont effectuées pendant 4 semaines par voie orale dans une gamme de dose de 500 mg à 4 g par jour pour la 1-DOPA, et pour l'Idazoxan d'une dose initiale de 3 fois 5 mg par jour croissant à un maximum de 3 fois 40 mg par jour, le clinicien déterminant la posologie exacte pour chaque patient.

L'efficacité des traitements a été mesurée sur les symptômes moteurs, du type tremblement d'action, d'intention, de repos, sur l'hypokinésie (symptômes tardifs) et le clignement des paupières (symptôme précoce de la maladie). Les observations ont été faites pendant le traitement et après arrêt du traitement pour mettre en évidence la persistance éventuelle de l'amélioration des symptômes.

| | | IDAZOXAN | | I-DOPA | |
|----|--------------------|-----------------------|---|-----------------------|---|
| 15 | | pendant traitement | persistance de l'amélioration après traitement | pendant traitement | persistance de l'amélioration après traitement |
| 20 | symptômes tardifs | + | + | +++ | 0 |
| | symptômes précoces | ++ | ++ | +++ | 0 |

0 : pas de changements par rapport à avant le traitement

25

10

Ces résultats montrent par rapport aux traitements de l'art antérieur une nette amélioration persistant après le traitement, tant sur les symptômes précoces, que les symptômes tardifs.

⁺ à +++ amélioration.

7

REVENDICATIONS

1/ Utilisation d'un composé de formule générale I

5

O RN I

10

dans laquelle R représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle, linéaire ou ramifié en C_1 - C_4 , et un radical alcoxy, linéaire ou ramifié en C_1 - C_4 ,

et ses sels thérpeutiquement acceptables,

son racémique ou ses isomères optiquement actifs, pour la préparation d'un médicament destiné au traitement de la maladie de Parkinson, et de son évolution.

2/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que R représente un atome d'hydrogène.

3/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que R représente un radical méthoxy.

25 4/ Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que R représente un radical n-propyle.

30

International application No.

| | 100.1 00 | PCI/FR 93/ | OTTAP |
|------------------------|---|---|--|
| | SSIFICATION OF SUBJECT MATTER | | |
| Int | . C1 ⁵ A61K31/415 | | |
| | to International Patent Classification (IPC) or to both national | classification and IPC | |
| | DS SEARCHED | | |
| | ocumentation searched (classification system followed by classifica | tion symbols) | |
| | | | |
| Int | . ci. A61K | • | • |
| Documentat | ion searched other than minimum documentation to the extent that | such documents are included in t | he fields searched |
| | | | |
| | | | |
| Electronic d | ata base consulted during the international search (name of data bas | e and, where practicable, search | terms used) |
| | | | • |
| | * | | |
| C. DOCU | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | ······ |
| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate | , of the relevant passages | Relevant to claim No. |
| | - Proping | , Passages | Actorate to ciaim 140. |
| x,o | TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES | | 1.2 |
| ,- | vol. 14, No. 2, February 1993 | • | 7 |
| | pages 33 - 34 | | |
| | M. BRILEY 'NORADRENERGIC MECHANISMS ' PARKINSON'S DISEASE' | IN | |
| | & INTERNATIONAL SYMPOSIUM ON NORADRE | NERGIC | • |
| | MECHANISMS IN PARKINSON'S DISEASE 4 | · | |
| | December 1992, CASTRES, FRANCE | • | -, |
| · Y | see the whole document | | 3,4 |
| Y | EP,A,O 092 328 (RECKITT AND COLMAN | | 3 |
| - | PRODUCTS) 26 October 1983 | |] • · |
| | cited in the application | , | |
| | see abstract | • | : |
| | see page 9, line 11 - page 15, line 8 claims; examples 1-2 | 5; | • |
| | • | | |
| | | • | |
| | • | · . | |
| | | -/- | <u> </u> |
| Furthe | r documents are listed in the continuation of Box C. | See patent family annex. | |
| - | | ter document published after the inter | mational filing date or priority |
| "A" docume to be of | nt defining the general state of the art which is not considered the particular relevance | te and not in conflict with the appli e principle or theory underlying the | cation out cited to understand invention |
| "E" earlier d | ocument but published on or after the international filing date "X" do | cument of particular relevance; the | claimed invention cannot be |
| cited to | establish the publication date of another citation or other | nsidered novel or cannot be considered when the document is taken alon | |
| special i | eason (as specified) "Y" do | cument of particular relevance; the nsidered to involve an inventive | claimed invention cannot be |
| means | , (CO | mbined with one or more other such ing obvious to a person skilled in the | documents, such combination |
| | in provision prior to the international Itting date but later than | cument member of the same patent | |
| Date of the a | | nailing of the international sea | |
| • | | arch 1994 (16.03.94 | - |
| Name and m | ailing address of the ISA/ Authoriz | ed officer | 4 |
| | PEAN PATENT OFFICE | | |
| Facsimile No | o. Telephon | ie No | * |
| | reiephol | | |

International application No.

PCT/FR 93/01196

| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No |
|------------|--|----------------------|
| Y | ED A 0.050 000 (DECEMBER AND COLUMN | |
| Y | EP, A, 0 058 006 (RECKITT AND COLMAN | 4 |
| | PRODUCTS) 18 August 1982 | |
| | see abstract | |
| | see page 3, line 3 - page 4, line 9 | |
| | see page 16, line 1 - page 21, line 15; | |
| | claims; example 8 | |
| x | NEUROPHARMACOLOGY | 1 2 |
| ^ | vol. 26, No. 9, 1987 | 1,2 |
| | pages 1431 - 1440 | |
| | F.C. COLPAERT 'PHARMACOLOGICAL | |
| | CHARACTERISTICS OF TREMOR, RIGIDITY AND | |
| | HYPOKINESIA INDUCED BY RESERPINE IN RAT' | |
| ļ | cited in the application | |
| 1 | see the whole document | |
| | | |
| x | NEUROLOGY | 1,2 |
| | vol. 41, No. 7, 1991 | |
| | pages 986 - 991 | |
| l | J. GHIKA ET AL. 'IDAZOXAN TREATMENT IN | |
| | PROGRESSIVE SUPRANUCLEAR PALSY | • |
| | cited in the application | |
| | see the whole document | |
| . x | CLINICAL NEUROLOGY AND NEUROSURGERY | |
| · ^ | vol. 94, No. SUP. , 1992 | 1,2 |
| | pages S41 -S45 | * * |
| | B.R. BLOEM 'POSTURAL INSTABILITY IN | |
| | PARKINSON'S DISEASE' | |
| | see the whole document | |
| · [| | |
| Y | EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACOLOGY | 1-4 |
| | vol. 183, No. 2, 1990 | |
| | page 448 | |
| | MAVRIDIS ET AL. 'Alphal AND alpha2 | |
| | ANTAGONISTS DIFFERENTIALLY MODULATE | |
| | D-AMPHETAMINE AND APOMORPHINE INDUCE |]. |
| | ROTATION IN SUBSTANTIA NIGRA LESIONED | |
| | see the whole document | |
| | DOC GROWINGIE | |
| Y | BRAIN RESEARCH | 1-4 |
| | vol. 562, No. 2, 1991 | |
| | pages 216 - 224 | |
| | M. MAVRIDIS ET AL. 'DIFFERENTIAL | |
| ĺ | MODULATION OF (+)-AMPHETAMINE-INDUCED | |
| | ROTATION IN UNILATERAL SUBSTANTIA | |
| - 1 | NIGRA-LESIONED RATS' | * |
| | see the whole document | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | • | |
| - 1 | | 1 |

International application No.

PCT/FR 93/01196

| Catacas | Citation of document with in division and | |
|------------|--|---------------------|
| Category* | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim N |
| Y | BRAIN RESEARCH BULLETIN vol. 26, No. 4, 1991 pages 627 - 631 F.C. COLPAERT ET AL. 'EFFECTS OF AN ALPHA2 ANTAGONIST IN A 20-YEAR-OLD JAVA MONKEY | 1-4 |
| 1 | WITH MPTP-INDUCED PARKINSONIAN SIGNS' cited in the application see the whole document | 8 |
| Y | EP,A,0 486 385 (ADIR ET COMPANIE) 20 May 1992 see abstract see page 2, line 1 - line 20; claims 1,11 | 1-4 |
| Y | EP,A,O 033 655 (RECKITT AND COLMAN PRODUCTS) 12 August 1981 cited in the application see abstract see page 4, line 6 - page 5, line 11; claims; examples | 1,2 |
| Y . | J. MED. CHEM. vol. 28, 1985 pages 1054 - 1062 M.R. STILLINGS ET AL. 'Alpha-ADRENORECEPTOR REAGENTS.' | 1-4 |
| | see the whole document | |
| | | • |
| | | |
| | | |
| , | | |
| | | |

Information on patent family members

Inte. .com Application No PCT/FR 93/01196

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|--|---------------------|----------------------------|------------------|
| EP-A-0092328 | 26-10-83 | AU-B- 552397 | 29-05-86 |
| • | | AU-A- 1329883 | 20-10-83 |
| | | CA-A- 1190932 | 23-07-85 |
| | | GB-A,B 2118548 | 02-11-83 |
| | | JP-C- 1754983 | 23-04-93 |
| | | JP-B- 4027984 | 13-05-92 |
| | | JP-A- 58192882 | 10-11-83 |
| | | SU-A- 1217257 | 07-03-86 |
| | · | US-A- 4446148 | 01-05-84 |
| EP-A-0058006 | 18-08-82 | AU-B- 545344 | 11-07-85 |
| | | AU-A- 7992682 | 05-08-82 |
| • | | CA-A- 1176638 | 23-10-84 |
| | | GB-A,B 2092139 | 11-08-82 |
| | | JP-A- 57146769 | 10-09-82 |
| | | SU-A- 1197566 | 07-12-85 |
| | | US-A- 4397860 | 09-08-83 |
| EP-A-0486385 | 20-05-92 | FR-A- 2669030 | 15-05-92 |
| | | AU-B- 639154 | 15-07-93 |
| | | AU-A- 8777991 | 21-05-92 |
| | • | CA-A- 2055325 | 15-05-92 |
| | | JP-A- 4266875 | 22-09-92 |
| | | US-A- 5173502 | 22-12-92 |
| EP-A-0033655 | 12-08-81 | AT-T- 7228 | 15-05-84 |
| | | AU-B- 535320 | 15-03-84 |
| | | AU-A- 6675881 | 13-08-81 |
| | | CA-A- 1156241 | 01-11-83 |
| | | GB-A, B 2068376 | 12-08-81 |
| • | | JP-C- 1617801 | 12-09-91 |
| | | JP-B- 2031077 | 11-07-90 |
| • | | JP-A- 56122378 | 25-09-81 |
| | | SU-A- 1128837 | 07-12-84 |
| | | US-A- 4818764 | 04-04-89 |

Der. e Internationale No PCT/FR 93/01196

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 5 A61K31/415

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 5 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisės)

| C. DOCUM | MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | |
|-------------|--|-------------------------------|
| Catégorie * | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents | no. des revendications visèes |
| X,0 Y | TRENDS IN PHARMACOLOGICAL SCIENCES vol. 14, no. 2 , Février 1993 pages 33 - 34 M. BRILEY 'NORADRENERGIC MECHANISMS IN PARKINSON'S DISEASE' & INTERNATIONAL SYMPOSIUM ON NORADRENERGIC MECHANISMS IN PARKINSON'S DISEASE 4 Décembre 1992 , CASTRES, FRANCE voir le document en entier | 3,4 |
| Y | EP,A,O 092 328 (RECKITT AND COLMAN PRODUCTS) 26 Octobre 1983 cité dans la demande voir abrégé voir page 9, ligne 11 - page 15, ligne 8; revendications; exemples 1-2 | 3 |
| | • | · |

| X | Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents |
|---|--|
| | |

X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

* Catégories apéciales de documents cités:

- "A" document définissant l'état général de la technique, non considère comme particulièrement pertinent
- document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- O document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- document ultrieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- meutive par rapport an occument consider indement de decument particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- '&' document qui fait partic de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

16.03.94

2 Mars 1994

Fonctionnaire autorisè

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Hoff, P

Den. e Internationale No
PCT/FR 93/01196

| | C.(suite) D | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | PCT/FR S | |
|--|-------------|---|----------|-------------------------------|
| PRÓDÚCTS) 18 Août 1982 voir parégé voir page 3, ligne 3 - page 4, ligne 9 voir page 16, ligne 1 - page 21, ligne 15; revendications; exemple 8 NEUROPHARNACOLOGY vol. 26, no. 9 , 1987 pages 1431 - 1440 F.C. COLPAERT 'PHARNACOLOGICAL CHARACTERISTICS OF TREMOR, RIGIDITY AND HYPOKINESIA INDUCED BY RESERPINE IN RAT' cité dans la demande voir le document en entier NEUROLOGY vol. 41, no. 7 , 1991 pages 986 - 991 J. GHIKA ET AL. 'IDAZOXAN TREATMENT IN PROGRESSIVE SUPRANUCLEAR PALSY' cité dans la demande voir le document en entier CLINICAL NEUROLOGY AND NEUROSURGERY vol. 94, no. SUP. , 1992 pages S41 - S45 B.R. BLOEM 'POSTURAL INSTABILITY IN PARKINSON'S DISEASE' voir le document en entier EUROPEAN JOURNAL OF PHARNACOLOGY vol. 183, no. 2 , 1990 page 448 MAYRIDIS ET AL. 'Alphal AND alpha2 ANTAGONISTS DIFFERENTIALLY MODULATE D-AMPHETAMINE AND APOMORPHINE INDUCED ROTATION IN SUBSTANTIA NIGRA LESIONED RATS' voir le document en entier BRAIN RESEARCH vol. 562, no. 2 , 1991 pages 216 - 224 M. MAYRIDIS ET AL. 'DIFFERENTIAL MODULATION OF (-)-MPHETAMINE-INDUCED ROTATION IN UNILATERAL SUBSTANTIA NIGRA-LESIONED RATS' voir le document en entier | Catégorie * | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertiner | nts | no. des revendications visèes |
| vol. 26, no. 9, 1987 pages 1431 - 1440 F.C. COLPAERT 'PHARMACOLOGICAL CHARACTERISTICS OF TREMOR, RIGIDITY AND HYPOKINESIA INDUCED BY RESERPINE IN RAT' cité dans la demande voir le document en entier (NEUROLOGY vol. 41, no. 7, 1991 pages 986 - 991 J. GHIKA ET AL. 'IDAZOXAN TREATMENT IN PROGRESSIVE SUPRANUCLEAR PALSY' cité dans la demande voir le document en entier (CLINICAL NEUROLOGY AND NEUROSURGERY vol. 94, no. SUP., 1992 pages 541 - S45 B.R. BLOEM 'POSTURAL INSTABILITY IN PARKINSON'S DISEASE' voir le document en entier EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACOLOGY vol. 183, no. 2, 1990 page 448 MAVRIDIS ET AL. 'Alpha1 AND alpha2 ANTAGONISTS DIFFERENTIALLY MODULATE D-AMPHETAMINE AND APPOMORPHINE INDUCED ROTATION IN SUBSTANTIA NIGRA LESIONED RATS' voir le document en entier BRAIN RESEARCH vol. 562, no. 2, 1991 pages 216 - 224 M. MAVRIDIS ET AL. 'DIFFERENTIAL MODULATION OF (+)-AMPHETAMINE-INDUCED ROTATION IN UNILATERAL SUBSTANTIA NIGRA-LESIONED RATS' voir le document en entier | Y | PRODUCTS) 18 Août 1982 voir abrégé voir page 3, ligne 3 - page 4, ligne 9 voir page 16, ligne 1 - page 21, ligne 15; | | 4 |
| vol. 41, no. 7 , 1991 pages 986 - 991 J. GHIKA ET AL. 'IDAZOXAN TREATMENT IN PROGRESSIVE SUPRANUCLEAR PALSY' cité dans la demande voir le document en entier CLINICAL NEUROLOGY AND NEUROSURGERY vol. 94, no. SUP. , 1992 pages S41 - S45 B.R. BLOEM 'POSTURAL INSTABILITY IN PARKINSON'S DISEASE' voir le document en entier EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACOLOGY vol. 183, no. 2 , 1990 page 448 MAVRIDIS ET AL. 'Alphal AND alpha2 ANTAGONISTS DIFFERENTIALLY MODULATE D-AMPHETAMINE AND APOMORPHINE INDUCED ROTATION IN SUBSTANTIA NIGRA LESIONED RATS' voir le document en entier BRAIN RESEARCH vol. 562, no. 2 , 1991 pages 216 - 224 M. MAVRIDIS ET AL. 'DIFFERENTIAL MODULATION OF (+)-AMPHETAMINE-INDUCED ROTATION IN UNILATERAL SUBSTANTIA NIGRA-LESIONED RATS' voir le document en entier | K | vol. 26, no. 9 , 1987 pages 1431 - 1440 F.C. COLPAERT 'PHARMACOLOGICAL CHARACTERISTICS OF TREMOR, RIGIDITY AND HYPOKINESIA INDUCED BY RESERPINE IN RAT' cité dans la demande | | 1,2 |
| vol. 94, no. SUP. , 1992 pages S41 - S45 B.R. BLOEM 'POSTURAL INSTABILITY IN PARKINSON'S DISEASE' voir le document en entier EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACOLOGY vol. 183, no. 2 , 1990 page 448 MAVRIDIS ET AL. 'Alpha1 AND alpha2 ANTAGONISTS DIFFERENTIALLY MODULATE D-AMPHETAMINE AND APOMORPHINE INDUCED ROTATION IN SUBSTANTIA NIGRA LESIONED RATS' voir le document en entier BRAIN RESEARCH vol. 562, no. 2 , 1991 pages 216 - 224 M. MAVRIDIS ET AL. 'DIFFERENTIAL MODULATION OF (+)-AMPHETAMINE-INDUCED ROTATION IN UNILATERAL SUBSTANTIA NIGRA-LESIONED RATS' voir le document en entier | (| vol. 41, no. 7 , 1991 pages 986 - 991 J. GHIKA ET AL. 'IDAZOXAN TREATMENT IN PROGRESSIVE SUPRANUCLEAR PALSY' cité dans la demande | | 1,2 |
| vol. 183, no. 2 , 1990 page 448 MAVRIDIS ET AL. 'Alpha1 AND alpha2 ANTAGONISTS DIFFERENTIALLY MODULATE D-AMPHETAMINE AND APOMORPHINE INDUCED ROTATION IN SUBSTANTIA NIGRA LESIONED RATS' voir le document en entier BRAIN RESEARCH vol. 562, no. 2 , 1991 pages 216 - 224 M. MAVRIDIS ET AL. 'DIFFERENTIAL MODULATION OF (+)-AMPHETAMINE-INDUCED ROTATION IN UNILATERAL SUBSTANTIA NIGRA-LESIONED RATS' voir le document en entier | | vol. 94, no. SUP. , 1992 pages S41 - S45 B.R. BLOEM 'POSTURAL INSTABILITY IN PARKINSON'S DISEASE' | | 1,2 |
| vol. 562, no. 2 , 1991 pages 216 - 224 M. MAVRIDIS ET AL. 'DIFFERENTIAL MODULATION OF (+)-AMPHETAMINE-INDUCED ROTATION IN UNILATERAL SUBSTANTIA NIGRA-LESIONED RATS' voir le document en entier | | vol. 183, no. 2 , 1990 page 448 MAVRIDIS ET AL. 'Alpha1 AND alpha2 ANTAGONISTS DIFFERENTIALLY MODULATE D-AMPHETAMINE AND APOMORPHINE INDUCED ROTATION IN SUBSTANTIA NIGRA LESIONED RATS' | | 1-4 |
| -/ | | vol. 562, no. 2 , 1991 pages 216 - 224 M. MAVRIDIS ET AL. 'DIFFERENTIAL MODULATION OF (+)-AMPHETAMINE-INDUCED ROTATION IN UNILATERAL SUBSTANTIA NIGRA-LESIONED RATS' voir le document en entier | | 1-4 |
| | | -/ | | |

Den. s Internationale No PCT/FR 93/01196

| C(suite) IV | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | PCT/FR 9 | 2/01130 | |
|-------------|--|----------|---------------------|------------|
| atègorie * | Identification des documents cités, avec, le cas échèant, l'indication des passages pertiner | nts . | no. des revendicati | ons viste |
| | | , n = | | |
| Y | BRAIN RESEARCH BULLETIN vol. 26, no. 4 , 1991 pages 627 - 631 | | 1-4 | |
| | F.C. COLPAERT ET AL. 'EFFECTS OF AN ALPHA2 ANTAGONIST IN A 20-YEAR-OLD JAVA MONKEY WITJ MPTP-INDUCED PARKINSONIAN SIGNS' | | | |
| | cité dans la demande voir le document en entier | | | 9 |
| | EP,A,O 486 385 (ADIR ET COMPANIE) 20 Mai 1992 voir abrégé | | 1-4 | |
| · | voir page 2, ligne 1 - ligne 20; revendications 1,11 | v . | | ; ***** |
| | EP,A,O 033 655 (RECKITT AND COLMAN PRODUCTS) 12 Août 1981 cité dans la demande | | 1,2 | |
| | voir abrégé voir page 4, ligne 6 - page 5, ligne 11; revendications; exemples | * | | ₹ |
| | J. MED. CHEM. vol. 28 , 1985 | . * | 1-4 | |
| | pages 1054 - 1062 M.R. STILLINGS ET AL. 'Alpha-ADRENORECEPTOR REAGENTS.' voir le document en entier | | | |
| | | | . " | |
| | | | n'i | |
| | * | | - | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | ٠ | |
| | | | | |
| | | | · | • |
| | | | | |

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Den. c Internationale No PCT/FR 93/01196

| Document brevet cité au rapport de recherche | Date de publication | Membre(s) de la famille de brevet(s) | Date de publication |
|---|------------------------|--------------------------------------|---------------------|
| EP-A-0092328 | 26-10-83 | AU-B- 552397 | 29-05-86 |
| | | AU-A- 1329883 | 20-10-83 |
| | · | CA-A- 1190932 | 23-07-85 |
| | | GB-A,B 2118548 | 02-11-83 |
| | | JP-C- 1754983 | 23-04-93 |
| | | JP-B- 4027984 | 13-05-92 |
| | | JP-A- 58192882 | 10-11-83 |
| | | SU-A- 1217257 | 07-03-86 |
| | | US-A- 4446148 | 01-05-84 |
| EP-A-0058006 | 18-08-82 | AU-B- 545344 | 11-07-85 |
| | | AU-A- 7992682 | 05-08-82 |
| | | CA-A- 1176638 | 23-10-84 |
| | | GB-A,B 2092139 | 11-08-82 |
| | | JP-A- 57146769 | 10-09-82 |
| | | SU-A- 1197566 | 07-12-85 |
| | | US-A- 4397860 | 09-08-83 |
| EP-A-0486385 | 20-05-92 | FR-A- 2669030 | 15-05-92 |
| | | AU-B- 639154 | 15-07-93 |
| | | AU-A- 8777991 | 21-05-92 |
| | | CA-A- 2055325 | 15-05-92 |
| | | JP-A- 4266875 | 22-09-92 |
| | · | US-A- 5173502 | 22-12-92 |
| EP-A-0033655 | 12-08-81 | AT-T- 7228 | 15-05-84 |
| , | | AU-B- 535320 | 15-03-84 |
| | | AU-A- 6675881 | 13-08-81 |
| | | CA-A- 1156241 | 01-11-83 |
| | | GB-A,B 2068376 | 12-08-81 |
| | | JP-C- 1617801 | 12-09-91 |
| | | JP-B- 2031077 | 11-07-90 |
| | | JP-A- 56122378 | 25-09-81 |
| | | SU-A- 1128837 | 07-12-84 |
| | | US-A- 4818764 | 04-04-89 |